MINISTÈRE DE L'INDUSTRIE

de la PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

BREVET D'INVENTION

P.V. n° 792.053

Nº 1.222.944

SERVICE Classification internationale :

C 08 g

Polymères greffés et leur procédé de préparation.

Société dite: FARBWERKE HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT vormals MEISTER LUCIUS & BRÜNING résidant en Allemagne.

Demandé le 14 avril 1959, à 16^h 30^m, à Paris. Délivré le 25 ianvier 1960. — Publié le 14 juin 1960.

(3 demandes déposées en République Fédérale Allemande au nom de la demanderesse : un brevet, le 15 avril 1958; deux brevets additionnels, les 3 juillet et 17 décembre 1958.)

Un polymère greffé est un haut polymère dont la molécule est composée de deux on plusieurs parties polymères de compositions différentes qui sont liées par des valences principales. On peut obtenir un polymère greffé, par exemple en effectuant la polymérisation d'un monomère en présence d'un polymère défini. Selon la nature du polymère utilisé, le greffage peut se produire soit aux extrémités des chaînes du polymère soit le long des chaînes polymères par les mécanismes connus de transfert de chaîne.

En comparaison des copolymères usuels, les polymères greffés correspondants possèdent des propriétés physiques tout à fait différentes qui leur ont ouvert de nouveaux domaines d'application intéressants.

Extrêmement intéressants sont les polymères greffés à base d'esters vinyliques avec des oxydes de polyalcoylènes ou des polyalcoylène-glycols et leurs dérivés.

On peut obtenir les polymères greffés connus jusqu'à présent avec des oxydes de polyalcoylènes en greffant des oxydes d'alcoylènes monomères sur des polymères ayant des groupes réactifs.

Ainsi, on sait préparer des polymères greffés en faisant agir l'oxyde d'éthylène sur des polymères ayant des hydrogènes actifs, comme la cellulose ou les polyamides.

Le brevet américain nº 2.602.079 en date du le juillet 1952 au nom de Melvin De Groote et Bernhard Keiser décrit un procédé en deux stades pour la préparation de polymères oxalcoylés à base d'esters vinyliques.

Dans un premier stade on polymérise dans du xylène, avec du peroxyde de dibernoyle, par exemple un ester vinylique supérieur tel que le palmitate ou le laurate de vinyle, et dans un deuxième stade après addition de méthylate de sodium, on soumet le polymère dans un autoclave à une oxalcoylation par introduction d'oxyde d'éthylène à 160° et sous 10 atmosphères.

Ce procédé est compliqué et dangereux et, en outre, peu économique à cause de l'usage de solvants.

Or la demanderesse a trouvé que l'on obtenait d'une manière simple des polymères greffés de composés polymérisables, en particulier d'esters vinyïques et d'esters d'acide acryïque, sur cette des cryique, sur des oxydes de polyalcoylènes ou des polyalcoylènes glycols ou des dérivés appropriés de ces composés — uniformément nommés s polyalcoylènes/glycols » dans ce qui suit — si l'en dissout des polyalcoylènes/glycols appropriés dans le monomère, avec ou sans solvants additionnels, et polymérise dans un récipient courveable en phase homogène après addition d'activeurs à radicaux libres.

Les polyalcoylène-glycols sont facilement solubles dans les monomères mentionnés. Si l'on unilise plus de 10 % en poids de polyalcoylèneglycol, par rapport au monomère, il est recommandé de chauffer faiblement à 30-40° pour accélérer la dissolution. Les solutions obtenues peuvent alors être polymérisées dans des conditions connues. Il peut être avantageux, le cas échéant, d'amorcer la polymérisation dans une partie de la solution par chauffage et d'introduire la solution restante après le commencement de la réaction.

apres se commencement de la réaction.

On peut également introduire séparément le polyalcoylène-glycol et le monomère dans le récipient de polymérisation et ne dissoudre le polyalcoylène-glycol dans le monomère que dans le récipient de polymérisation. En outre il est possible d'introduire d'abord la quantité totale de polyalcoylène-glycol, par exemple un polyéthylène-glycol, dans le récipient de polymérisation et d'ajouter ensuite le monomère, de préférence à une température élevée, par exemple à environ 70°.

Il y a intérêt en général à effectuer la polymérisation en présence de gaz inertes, par exemple d'azote, etc.

Il va de soi que l'on peut aussi réaliser la polymérisation de manière continue.

On obtient des polymères transparents comine du verre ou peu opaques qui contiennent de 30 à 100 % en poids du polyalcoylène-glycol utilisé combiné dans le polymère greffs. On peut élimier du polymère greffs, le polyalcoylène-glycol inattèré, par exemple par reprécipitations répétées.

Dans beaucoup d'applications industrielles on peut cependant utiliser le produit brut obtenu dans la polymérisation et alors il n'est pas nécessaire d'effectuer une purification.

L'étude chimique des nouveaux produits indique que le greffinge des monomères le long des chaînes de polyalcoylène-glycol est déclenché par un mécanisme de transfert de chaîne par radicaux. Pour augmenter la probabilité de transfert il est recommandé de polymériser en phase homogène en l'absence de solvants additionnels.

Les propriétés des polymères greffés produits suivant le procédé de l'invention différent beaucoup des propriétés de purs mélanges de polymères, par exemple d'esters polyvinyliques avec
des polyalovjènes-gylcols, par exemple en ce qui
concerne le comportement de solutions méthanofiques des polymères greffés ou de mélanges de
polymères non greffés avec des polyalovjènesgreffés avec des polyalovjènesprévols lors de la précipitation avec de l'eau.

Conviennent comme monomères dans la polymérisation par greffage suivant l'invention, par exemple l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le butyrate de vinyle, le benzoate de vinyle, les esters de l'acide acrylique ou méthacrylique avec des alcools aliphatiques à bas poids moléculaire comportant 1-8 atomes de carbone, tels que le méthanol, l'éthanol, le n- ou l'i-propanol, les divers butanols isomères, l'éthyl-bearnol. On peut utiliser les monomères mentionnés soit seuls, soit en mélange les uns avec les autres ou avec d'autres composés copolymérisables comme les acides crotonique, acrylique ou méthacrylique, les mafates ou fumarates tels que le maléate de diméthyle, le fumarate de dibutyle ou l'étheconate de dibutyle.

Comme activeurs on peut utiliser les types usuels, de préférence des activeurs solubles en milieu organique et donnant des radicaux, tels que les perceydes de diacétyle, de dibenzoyle, de dilauvoyle, l'a-e-azodiisobutyronitrile, etc., en une quantité comprise entre 0,01 et environ 10 % et de préférence entre 0,1 et 2 % par rapport au poids du monomère utilisé. Une activation au moyen de catalyseurs redox, par exemple par le système per-exyde de dibenzoyle/benzoine et/ou par irradiation, est également possible.

La température de réaction dépend du mono-

mère utilisé et du système activeur. En règle générale on travaille à des températures comprises entre 50 et 100°, Si l'on utilisé des systèmes redox appropriés on peut également travailler à des températures plus basses et, le cas échéant, à des températures plus élevées et sous pression.

Conviennent comme polyalcoylème-glycols, par exemple les polyéthylène-glycols ayant un poids moléculaire compris entre 106 et plusieurs milions, de préférence entre 1 000 e 30 000. En outre no peut utiliser des polypropylène-glycols et des polymères d'oxydes d'alcoylènes supérieurs. De plus on peut recourir à l'emploi de produits constitués de copolymères et de terpolymères d'oxyde d'éthylène, par exemple avec l'oxyde de propylène, le 12-époxybutane, l'oxyde d'ésobutylène, des composés de la série aromatique tels que l'oxyde de styrolène.

Parmi les copolymères à base, par exemple, d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène, conviennent les copolymères dont les comonomères sont répartis statistiquement et aussi les copolymères dans lesquels des segments de polyéthylènegivcol alternent avec des segments plus grands de polypropylène-glycol. Dans le dernier cas on obtient, dans la réaction avec des esters vinvliques et acryliques, une nouvelle classe de composés qui sont des polymères greffés « branchés » et aussi « en blocs ». Pour les définitions des « polymères greffés en blocs » et des « polymères greffés branchés » (Blockpfropfpolymere), (Zweigpfropfpoly mere), voir par exemple H. Mark, Ang. Chemie, 65, pages 53-56 (1955), et H. Mark, « Textile Res. Journ, », 23, page 294 (1953).

Particulièrement intéressants sont les oxydes de polypropylène oxéthylés constitués, par exemple, d'une partie centrale d'oxyde de polypropylène d'un poids moléculaire d'environ 2000 à 12 000 et dont les deux extrémités ont réagi avec environ 40 à 70 molécules d'oxyde d'éthylène. On peut utiliser une grande proportion de ces produits dans la polymérisation par greffage, par exemple d'esters vinyliques.

Comme dérivés de polyalcoylène-glycols appropriés dans le procédé suivant l'invention on mentionnera les polyalcoylène-glycols dont les groupes hydroxyliques terminaux sont éthérifiés ou estérifiés aux deux extrémités ou à une extrémité seulement avec des composés mono- ou polyfontionnels, par exemple éthérifiés avec du méthanol ou du butanol, ou estérifiés avec du l'acide acétique, propionique ou butyrique, et qui sont connus, entre autres, comme émulsionnants non ioniques. En outre on peut utiliser des oxydes de polyalcoylènes azotés, tels ome :

1º Des composés dont les groupes hydroxyliques terminaux portent comme substituants, soit aux deux extrémités, soit à une extrémité seulement, des amines mono- ou polyfonctionnelles par exemple des composés du type :

où R représente une chaîne d'oxyde d'alcoylène ayant 3 à plus de 2000 membres, chaîne qui est constituée d'un oxyde d'alcoylène bien défini, par exemple d'oxyde d'éthylène, d'oxyde de propylène ou de leurs homologues supérieurs, ou de copolymères d'oxydes d'alcoylènes différents répartis statiquement ou disposés en blocs alternés et R₁ représente un radical hydrocarboné, par exemple un radical alcoylénique ou arylénique ou un radical mixte aromatique et alibhatique correspondant:

2º Des composés dont les groupes hydroxyliques terminaux portent comme substituants aux deux extrémités ou à une extrémité, des amides mono- ou polyfonctionnelles d'acides carboxyliques ou sulfoniques, par exemple des composés de formule :

dans laquelle R a la signification donnée ci-dessus et R_e représente un radical carboxylique ou organosulfonique, par exemple le groupe CH³CO- ou C³H⁶-SO⁴. Les oxydes de polyalcoylènes azotés mentionnés sous l'est 2º peuvent également porter, sur les deux groupes hydroxyliques terminaux du polyalcoylènegiycol, deux substituants différents des types mentionnés ci-dessus ou bien seulement un radical azoté et un des radicaux éthers ou carboxyliques mentionnés plus haut.

Dans le cas de substituants azotés polyfonctionnels, par exemple de diamines telles que l'éthylènediamine, la propylène-diamine, la butylène-diamine et l'hexaméthylène-diamine, ou dans le cas d'amides dicarboxyliques, plusieurs ou tous les atomes d'hydrogène susceptibles d'être substitués peuvent être remplacés par des radicaux d'oxydes de polyalcoylènes identiques ou différents non seulement par la nature du polyalcoylène-glycol mais encore par leur degré de polymérisation.

Les poids moléculaires des oxydes de polyalcoylènes azotés mentionnés varient entre environ 500 et plusieurs millions et de préférence entre environ 100 et environ 30 000.

En comparaison de purs polymères d'esters vinyliques préparés dans des conditions identiques, les polymères greffés produits à l'aide d'esters vinyliques ont un indice K inférieur (selon Fikentscher, Cellulosschemie, volume 13, page 38, 1932) qui dépend en outre du poids moléculaire du polyalcoylène-glycol utilisé, ainsi que le montre le tableau suivant :

Poids d'acétate de vinyle	Poids d'ovyde de polyalcoylène	Poids moléculaire	Poids d'activeur (peroxyde de dibenzoyle)	Indice K (à 1 (°/, dans l'acétat d'éthyle)
parties	parties		parties	
90	10 polyéthylène-glycol	25 000	1	56
90	10 —	15 000	1	44
90	10 —	4 000	1	.40
98	2 —	4 000	1	44
90	10 —	400	1	36
90	10 triéthylène-glycol	132	1	32
98	1 polypropylène-glycol oxéthylé	4 500	1 1	51
98	I polypropylène-glycol	2 000	1	46
99	-	-	1	55-60
90	-	-	1	55

Dans le procédé suivant l'invention on obtient des esters polyvinyliques modifiés qui, selon la nature et la quantité des polyalcoylène-glycols ou de leurs dérivés chimiquement incorporés, possèdent diverses propriétés nouvelles qui sont très intéressantes du point de vue industriel :

a. On obtient, comme le montre le tableau cidessus, des esters polyvinyliques modifiés ayant un indice K réduit. Dans l'industrie on réduisait jusqu'à présent l'indice K. dans des procédés de polymérisation en masse d'esters vinyliques, avec des régulateurs, de préférence des aldéhydes comme les aldéhydes propionique ou butyrique.

Si l'on veut utiliser des substances de ce genre comme matière de base, par exemple pour des chewing-gums, il est nécessaire d'éliminer soigneusement même les dernières traces d'aldérhede, suit ils provoquent une odeur désagréable même en quantités très minimes. Une telle purification, par exemple par entraînement à la vapeur d'eau, est un problème assez compliqué et coûteux du point de vue industriel du fait de la consistance résineuse de ces polymères en masse.

Si l'on utilise cependant des polyalcoylène-glycols, de préférence d'un poids moléculaire de 4000 et moins pour réduire l'indice K, la purification compliquée des produits devient superflue, d'autant plus que les polyéthylène-glycols sont physiologiquement inoffensifs:

- b. Dans la polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle, par exemple en présence de polyéthylène-gycols ayant de préférence un poids moléculaire de 15 000 et plus, on obtient des acétates de polyvinyle plasifiés intérieurement. On sait qu'une pellicule d'acétate de polyvinyle est très cassante et qu'il est nécessaire, pour de nombreuses applications industrielles, de la rendre plus flexible par addition de plasifiants, par exemple de phtalate de dibutyle. Beaucoup de plastifiants sont malsains physiologiquement et de plus, lorsqu'on en utilise, on s'expose au risque connu de la migration des plastifiants. On peut éviter cet inconvénient par incorporation de polyéthylène-glycols et de composés similaires;
- c. Par incorporation d'assez grandes quantités, par exemple de 50 %, d'oxyde de polypropyène oxéthylé dans l'acétate de polyvinyle, on obtient des produits qui donnent une solution colloidade dans de l'eau et qui conviennent bien comme émulsionnants ou dispersants dans la polymérisation en dispersion d'esters vinyliques. Par suite de la proche parenté de la molécule d'émulsionnant avec le dispersant d'une telle dispersion d'ester polyvinylique, la formation de pellicules, qui est essentielle pour l'application de dispersions de ce genre, est remarquablement améliorée;
- d. En outre les nouveaux polymères græffés d'esters vinyliques sont rise inféresants dans l'industrie textile, par exemple comme agents de finisage ou d'apprêt, comme antistatiques, en outre comme adhésifs et agglutinants dans la préparation du cuir, comme matière de base dans l'industrie des vernis, comme produit de remplacement de la gélatine dans l'industrie photographique ou comme produit pour le soin des cheveux.

Les exemples suivants illustrent la présente invention sans, toutefois, la limiter; les parties s'entendent en poids sauf mention spéciale.

en poids saut mention spéciale. Exemple 1. — Polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle avec du polypropylène-glycol d'un poids moléculaire d'environ 2 000.

Dans un flacon en verre à col large approprié, muni d'un bouchon de liège perforé avec réfrigérant à reflux et ampoule à brome on introduit 5 parties d'une solution de :

89 % d'acétate de vinvle;

10 % de polypropylène-glycol (poids moléculaire environ 2 000);

1 % de peroxyde de dibenzoyle,

et on chauffe dans un bain-marie à 80° jusqu'à ce que le reflux et la polymérisation aient commencé.

Après l'amorçage de la polymérisation on ajoute encore 95 parties de la solution mentionnée, en 2 heures environ. Peu de temps après la fin de l'addition du monomère, le reflux cesse. Puis on augmente la température du bain à 90° et on maintient cette température pendant deux heures pour compléter la polymérisation. Ensuite on élimine le monomère inaltéré sous un vide par pulsations.

Après avoir refroidi on congèle le polymère en mettant le flacon dans de la neige carbonique, on casse le flacon et on isole le polymère.

On obtient 97 parties d'un polymère greffé que l'on purifie ne le dissolvant dans du benzène et en le précipitant dans de l'heptane. Puis on sèche le produit à 40° dans une étuve à vide jusqu'à ce que le poids soit constant. Le produit a un indice K selon Fikentscher de 39 (à 1 % dans l'acétate d'éthyle).

Un acétate de polyvinyle préparé dans des conditions identiques mais en l'absence de l'oxyde de polypropylène a un indice K de 55-60 et un produit préparé avec 1 % de polypropylène-glycol ayant un poids moléculaire d'environ 2 000 a un indice K de 46.

Composition	Polymére greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Carbone, %	55,4	56,2
Hydrogène, %	7,0	7,0
Acétyle, %	47.9	50.0

Exemple 2. — Polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle avec du polyéthylène-glycol d'un poids moléculaire d'environ 4 000.

Dans un flacon en verre muni d'un réfrigérant à reflux et d'une ampoule à brome on introduit 5-10 parties d'une solution de :

89 parties d'acétate de vinyle;

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire : environ 4 000);

I partie de peroxyde de dibenzoyle,

et on amorce la polymérisation en chauffant sur un bain-marie à 80°.

Lorsque la polymérisation a commencé, on ajoute goutre à goutre le reste de la solution, en deux heures environ. Pour compléter la polymérisation après l'addition du mélange de polymérisation, on augmente la température du bain pendant une-deux heures à 90°. Le reflux cesse alors. Ensuite, on élimine à cette température le monomère inaltéré sous un vide par pulsations.

Après avoir refroidi on congèle le polymère en plaçant le flacon dans de la neige carbonique, on casse le flacon, on isole le produit et on le brove.

On obtient 97 parties d'un polymère greffé transparent comme du verre que l'on dissout dans 3 à 4 fois sa quantité de méthanol et précipite en agitant dans de l'eau. Puis on sépare le polymère par fitration et on le sèche à 40° sous vide. On reprécipite le produit de cette façon à trois reprises.

Le tableau suivant montre les valeurs analytiques du polymère greffé en comparaison avec un acétate de polyvinyle préparé dans des conditions identiques mais sans addition d'oxyde de polyéthylène d'un poids moléculaire d'environ 4 000.

Grandeurs mésurées	Polymère greßé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Indice K de Fikentscher. (1 % dans l'acétate d'éthyle) :	40	55-60
Carbone, %	55,3	56,2
Hydrogène, %	7,1	7,0
Acétyle, %	47,0	50,0
Oxéthyle, % (Selon P. W. Morgan Ind. Eng. Chem. 18 (1946) page 500).	4,7 (47 % de la quantité utili- sée théorique- ment).	-

Exemple 3. — Polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle avec du poly-éthylène-glycol d'un poids moléculaire d'environ 25 000.

Comme décrit aux exemples 1 et 2, on déclenche la polymérisation de 5-10 parties d'une solution de : 89 parties d'acétate de vinyle;

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire : environ 25 000);

1 partie de peroxyde de dibenzoyle,

et on ajoute goutte à goutte le reste de la solution,

en deux heures environ.

Une fois l'addition terminée, on augmente la température du bain pendant une-deux heures à 90° pour compléter la polymérisation. Ensuite on élimine le monomère inaltéré sous vide et, par congélation dans de la neige carbonique, on isole le produit polymère sous forme d'un bloe que l'on

On obtient 97 parties d'un polymère greffé transparent comme du verre que l'on dissout dans 3 à 4 fois se quantité de méthanol et précipite en agitant dans de l'eau. Puis on sépare le polymère par filtration et on le sèche à 40° sous vide. En procédant de cette manière, on reprécipite le produit trois fois.

Si l'on coule une pellicule du polymère greffé, par exemple à partir d'une solution méthanolique, on obtient une pellicule beaucoup plus flexible qu'une pellicule d'acétate de polyvinyle pur; le polyéthylène-glycol incorporé agit donc comme plastifiant interne.

Grandeurs mesurées	Polymère greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Indice K sclon Fikents- cher.	56	-
Carbone, %	55	56,2
Hydrogène, %	7,4	7,0
Acétyle, %	45	50,0
Oxéthyle selon Morgan, o/o-	7,8 (78 % de la quantité utili- sée théorique- ment).	-

Exemple 4. — Polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle avec de l'oxyde de polypropylène oxéthylé d'un poids moléculaire d'environ 6 800, indice OH 16.5.

Dans un flacon en verre à large ouverture muni d'un bouchon de liège perforé avec réfrigérateur à reflux et ampoule à brome, on introduit 5 parties d'une solution de :

84 parties d'acétate de vinyle;

15 parties d'un oxyde de polypropylène oxéthylé ayant un poids moléculaire d'environ 6 800 (avec un noyau d'oxyde de polypropylène ayant un poids moléculaire de 3 000) et un indice OH de 16,5 (la détermination selon Morgan, calculé en OC'Hédome 90,5 %);

1 partie de peroxyde de dibenzoyle,

et on chauffe la solution au bain-marie à 80º jusqu'à ce que le reflux et la polymérisation aient commencé. Après l'amorçage de la polymérisation, on ajoute, au cours d'environ deux heures 95 autres parties de la solution susmentionnée.

Une fois l'addition terminée le reflux s'arrête rapidement. Pour compléter la polymérisation, on augmente la température du bain, pendant plusieurs heures, à 90°, puis on élimine le monomère inaltéré sous un vide par puisations.

Après avoir refroidi, on retire le bloc du flacon comme décrit à l'exemple 1. On obtient 97-99 parties d'un bloc transparent comme du verre que l'on purific par dissolutions répétées dans du méthanol et précipitations dans de l'eau. Ensuite on seche le polymère à 409 dans une étuve à vide jusqu'à ce que le poids soit constant.

Le polymère greffé a un indice K d'énviron 40 (selon Fikentscher, 1 % dans de l'acétate d'éthyle). Un polymère en bloc d'acétate de vinyle préparé dans des conditions identiques, mais en absence

d'oxyde de polypropylène oxéthylé a un indice K

Le produit purifié a les valeurs suivantes :

Composition	Polymère greffë	Acétate de polyvinyle de comparaison
Carbone, %	55,6; 55,5 7,0; 7,2 43,7 10,1; 10,4	50,0

Exemple 5. — Polymérisation par greffage de l'acétate de vinyle avec l'oxyde de polypropylène oxéthylé ayant un poids moléculaire d'environ 10 000, indice OH environ 11.

On effectue la polymérisation comme décrit à l'exemple 1 avec une solution de :

exemple 1 avec une solution de 84 parties d'acétate de vinyle;

15 parties d'oxyde de polypropylène oxéthylé comme défini ci-dessus;

I partie de peroxyde de dibenzoyle.

On obtient un polymère greffé transparent comme du verre ayant un indice K de 41 environ (selva Fikentscher, 1 % dans de Jacénta d'éthyle). On purifie le polymère greffé par reprécipitation répétée à partir de méthanol et d'eau et no le sèche à 40° sous vide jusqu'à ce que le poids soit constant.

Le produit obtenu a les valeurs analytiques suivantes :

Composition	Polymère greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Carbone, %	55,8 ; 55,5	56,2
Hydrogène, %	7,0 ; 7,1	7,0
Acétyle, %	43,5	50,0
Oxyde d'éthylène + oxyde de propylène (selon Morgan calculé en OC ² H').	8,7 ; 8,5	-

Le tableau suivant donne les valeurs analytiques de polymères greffés préparés dans des conditions identiques à l'aide d'oxyde de polypropylène oxéthylé en fonction de la nature et de la quantité de l'oxyde de polypropylène oxéthylé ajouté.

TABLEAU

Type de l'oxyde polypropylène oxéthylé utilisé (teneur en oxéthyle 70-80 °, en poids	Indice K -1 % dans de Pacétate d'éthyle	Carbone	Hydrogéne	Teneur en acétyle	Point de ramol- llssement méthode de l'anneau et de la bille	Détermination seion Morgan de la quantité totale d'oxydes d'éthyléne et de propyléne calculée en OC ₂ H
		•;•	2,0	0.	°C	* **
$5~\%$ du type de poids moléculaire d'environ $6~800,$ indice OH $16,\!5.$	45	55,0 55,2	6,6 6,7	48,4 48,2	133	3,4 3,6
15 % du type de poids moléculaire d'environ 6 800, indice OH 16,5.	40	55,6 55,2	7,2 7,0	43,7	110	10,1 10,4
5 % du type de poids moléculaire d'environ 10 000, indice OH 11.	48	55,5 55,7	7,0 6,9	47,8	129	6,3 6,4
15 % du type de poids moléculaire d'environ 10 000, indice OH 11.	38	55,3 55,5	7,0 7,1	43,5	107	8,7 8,5
Oxyde de polypropylène oxéthylé pur, poids moléculaire d'environ 6 800, indice OH 16,5.	-	55,4 55,4	9,2 9,1	-	-	91,0 90,0
Oxyde de polypropylène oxéthylé pur, poids moléculaire environ 10 000, indice OH 11.	-	55,3 . 55,2	9,3 9,1	. –	-	86 88

Exemple 6. — Polymérisation par greffage d'acétate de vinyle avec de l'oxyde de polypropylène 5 000, indice OH 23.

oxéthylé ayant un poids moléculaire d'environ

On prépare la solution suivante et on la polymérise en la chauffant au bain-marie à 80º :

49 parties d'acétate de vinyle:

50 parties d'oxyde de polypropylène oxéthylé comme défini ci-dessus (oxydes d'éthylène et de propylène selon Morgan calculés en OC2H4 = 90 % environ:

I partie de peroxyde de dibenzoyle.

On chauffe la solution pendant deux heures à une température de bain-marie de 90° et on élimine ensuite le monomère inaltéré sous vide par pulsations. On obtient une résine molle un peu opaque qui se distingue de l'acétate de polyvinyle pur par le fait qu'elle donne une solution colloïdale dans de l'eau.

Si l'on chauffe une solution aqueuse de cette résine à environ 70°, à peu près la moitié de la résine utilisée se sépare d'avec la solution et peut être éliminée. Après avoir séché à la température ambiante sous pression réduite on obtient une résine avant les valeurs analytiques suivantes :

Teneur en acétyle, 29,6 %;

Teneur en oxydes d'éthylène et de propylène (selon Morgan, calculée en oxyde d'éthylène), 29,5 % On concentre l'eau-mère sous pression réduite et

on la lyophylise. On obtient avec un rendement d'environ 50 % (par rapport à la quantité de résine initialement utilisée) un produit avant les valeurs

Teneur en acétyle, 7,3 %;

Teneur en oxydes d'éthylène et de propylène (selon Morgan, calculée en oxyde d'éthylène), 69,6 %, La matière isolée de l'eau-mère est, par consé-

quent, une substance qui consiste surtout en oxyde de polypropylène oxéthylé.

Exemple 7. — Dans un flacon en verre on soumet à une polymérisation en masse la solution suivante, en chauffant au bain-marie :

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire: environ 4 000);

90 parties de propionate de vinyle; 1 partie de peroxyde de benzoyle.

Après avoir poursuivi le traitement comme décrit dans l'exemple 2, on obtient un polymère greffé très mou et collant.

Valeurs analytiques :

	Polymère greffé	Propionate de polyvinyle de comparaison
Indice K (Fikentscher)	47	-
Carbone	59,1	60,0
Hydrogène, %	8,2	8,0
Propionyle, %	51,2	57,0
Oxéthyle (Morgan), %	5,8	-

Exemple 8. -- Comme décrit dans l'exemple 1, on soumet à une polymérisation en masse une solution de:

90 parties de benzoate de vinyle;

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire: environ 2 500):

1 partie de peroxyde de dibenzoyle.

On extrait avec de l'eau chaude pendant quatre heures le polymère greffé insoluble et broyé et on sèche le produit extrait, sous vide, à 40°.

Valeurs analytiques :

Polymère greffé	de polyvinyle de comparaison
69,2	73,0
5,7	5,4
11,0	-
	69,2 5,7

Exemple 9. — On soumet à une polymérisation en masse, comme décrit dans l'exemple 1, une solution de :

90 parties d'acétate de vinyle;

10 parties de nonvl-phénol oxéthylé (poids moléculaire : environ 1 540):

1 partie de peroxyde de dibenzoyle.

On poursuit le traitement d'une manière classique en reprécipitant trois fois la solution méthanolique du polymère greffé dans de l'eau et en séchant ensuite à 40° sous vide.

Valeurs analytiques :

	Polymère greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Indice K (Fikentscher)	. 38	
Carbone, %	55,6	56,2
Hydrogène, %	6,9	7,0
Acétyle, %	47,0	50,0
Oxéthyle (Morgan), %	3,1	-

Exemple 10. — On soumet à une polymérisation en masse, comme décrit à l'exemple 1, une solution de :

90 parties d'acétate de vinyle;

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire : environ 4 000):

1 partie de peroxyde de dilauroyle.

On poursuit le traitement d'une manière classique en reprécipitant trois fois la solution méthanolique dans de l'eau et en séchant ensuite le polymère à 40°, sous vide.

Valeurs analytiques :

	Polymère greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Indice K (Fikentscher)	51	_
Carbone, %	54,5	56,2
Hydrogène, %	7,0	7,0
Acétyle, %	47,0	50,0

Exemple 11. — Dans un flacon en verre, on prépare de manière classique, à 80°, un polymère greffé à partir du mélange suivant :

90 parties d'acétate de vinyle;

1 partie de peroxyde de benzoyle;

5 parties de tributyl-phénol condensé avec 20 molécules d'oxyde de propylène.

Après avoir poursuivi le traitement d'une manière classique, on obtient 95 parties d'un produit de polymérisation limpide avant un indice K de 44,2 que l'on sèche à 40° sous vide jusqu'à ce que le poids soit constant, après dissolution dans du benzène et précipitation dans du heptane. Le produit a un indice d'acétyle de 47.8 ou 46.4 % à l'encontre de 50 % pour l'acétate de polyvinyle

Exemple 12. - On charge un ballon rodé à quatre tubulures (capacité : I litre) muni d'un agitateur, d'une ampoule à brome, d'un réfrigérant à reflux et d'un thermomètre, avec le mélange suivant:

250 parties d'acétate de méthyle;

195 parties d'acétate de vinvle:

50 parties d'oxyde de polypropylène oxéthylé (poids moléculaire : environ 6 800; indice OH : 16,5);

5 parties de peroxyde de diacétyle dans du phtalate de diméthyle (à environ 28 %).

On chauffe ensuite le mélange au reflux et on le fait bouillir pendant six heures. Au bout de trois heures, la teneur en substances solides s'élève à 45 % et au bout de six heures, à 48 %.

Au bout de six heures, on laisse refroidir le mélange et on le précipite dans de l'eau, puis on sèche le produit pendant cent heures à 40° sous vide. On le reprécipite plusieurs fois en le dissolvant dans de l'acétate de méthyle et en le précipitant dans de l'eau. Ensuite, on sèche le polymère ainsi purifié dans une étuve à vide jusqu'à ce que le poids soit constant. Le polymère a un indice d'acétyle de 43,0 % à l'encontre de 50 % pour l'acétate de polyvinyle pur.

Exemple 13. — On prépare un polymère greffé comme décrit dans l'exemple 1 à partir de :

400 parties d'acétate de vinvle:

32 parties d'acide crotonique;

40 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire: 4 000);

10 parties de peroxyde de dibenzoyle;

2 parties d'acétaldéhyde.

Le polymère greffé limpide obtenu a un indice K de 27. Un copolymère correspondant produit sans polyéthylène-glycol a un indice K de 30.

Outre les solvants usuels pour des acétates de polyvinyle, ce polymère greffé est soluble dans une

solution aqueuse d'ammoniaque. Exemple 14. - Dans un appareil comme décrit

à l'exemple 12, on introduit :

75 parties de méthanol:

90 parties d'acétate de vinyle;

10 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire: 1 000 000):

3,5 parties de peroxyde de diacétyle dans du phtalate de diméthyle (à environ 28 %).

On fait bouillir le mélange, en agitant, pendant cinq heures avec reflux. Après avoir refroidi, on précipite le produit de réaction dans de l'eau, on essore à la trompe, on lave bien et on sèche à 40° sous vide. En reprécipitant la solution méthanolique avec de l'eau, on peut purifier davantage le polymère greffé.

Le polymère greffé obtenu a un indice K de 42 et il contient 9 % en poids de groupes d'oxéthyle

Exemple 15. - On prépare un polymère greffé comme décrit à l'exemple 1, à partir de : 175 parties d'acétate de vinvle;

25 parties de polyéthylène-glycol dont les groupes hydroxyles terminaux sont combinés avec du di-isocyanate (poids moléculaire : environ 30 000):

2 parties de peroxyde de dibenzovle. On purifie le produit en le dissolvant dans du méthanol et en le précipitant dans de l'eau. Après séchage à 40° sous vide, on obtient 192 parties d'un polymère greffé avant une teneur en acétyle de 42 (acétate de polyvinyle pur = 50 %) et contenant 15,4 % de groupes d'oxéthyle liés.

Exemple 16. — On prépare un polymère greffé comme décrit à l'exemple 2, à partir de :

90 parties d'acétate de vinyle;

90 parties de propionate de vinyle;

20 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire: 4 000);

2 parties de peroxyde de dibenzoyle.

Le polymère greffé, purifié par reprécipitation avec de l'eau à partir d'une solution méthanolique, contient 6 % en poids de groupes d'oxéthyle liés.

Exemple 17. — Dans un flacon en verre approprié à col large, muni d'un réfrigérant à reflux et d'une ampoule à brome, on chauffe, au bain-marie à 80°, jusqu'à ce que la polymérisation commence, 5 parties d'une solution de :

89 % en poids d'acétate de vinyle;

1 % en poids de peroxyde de dibenzoyle;

H(OC.H.), (OC.H.), N-CH.-CH. N (C.H.O), (C.H.O), H

x = 5; y = 216; poids moléculaire : environ 11 000.

Après l'amorçage de la polymérisation, on ajoute, au cours d'environ deux heures, 55 parties de la solution susmentionnée, à la suite de quoi le mé-large réactionnel se met à bouillir. L'addition du monomère terminée, on augmente la température du bain à 90%, on maintient cette température pendant deux heures pour compléter la polymérisation et on élimine finalement le monomère inaltéré sous vide par pulsations.

Après avoir refroidi, on congèle le flacon avec le polymère dans de la neige carbonique, on casse le flacon et on isole le polymère. On obtient 95 parties d'un polymère greffé limpide et jaunaître que l'on purifie par dissolution dans de l'acétone et reprécipitation dans de l'eau et que l'on sèche dans une étuve à vide à 40° jusqu'à ce que le poids soit constant. Le produit a un indice K (selon Pikentscher à 1% dans de l'acétate d'éthyle) de 45 et une viscosité relative de 1,55 (à 1 % dans de l'acétate d'éthyle). Un acétate de polyvinyle préparé dans des conditions identiques mais sans oxyde de polypropyiène oxéthylé contenant de l'azote, a un indice K de 55-60.

Le produit reprécipité trois fois a les valeurs analytiques suivantes :

Composition	Polymère greffé	Acétate de polyvinyle de comparaison
Carbone, %	54,7	56,2
Hydrogène, %	7,0	7,0
Acétyle, %	45,5	50,0
Oxéthyle (Morgan), %	7,6	_

Si l'on prépare une pellicule de ce produit elle est flexible alors qu'une pellicule préparée à partir d'acétate de polyvinyle pur ayant le même poids moléculaire ne l'est pas.

Exemple 18. — On introduit dans un ballon rodé à quatre tubulures (capacité : 1 litre) muni d'un agitateur, d'un réfrigérant à reflux, d'une ampoule à brome et d'un thermomètre, le mélange suivant :

250 parties d'acétate de méthyle;

195 parties d'acétate de vinyle;

50 parties de propylène-glycol azoté et oxéthylé

répondant à la formule donnée dans l'exemple 17; 5 parties de peroxyde de diacétyle dans du phtalate de diméthyle (à environ 30 %).

ato te ometavje e arvinou 30 gr. a reflux pendant quatre heures. Après ce temps de réaction, la teneur en substance solide s'élève 4 49,7 % On laisse refroidir et on précipite le polymère dans de l'acu. Le produit est reprécipité plusieurs fois par dissolution dans de l'acetate de méthyle et précipitation dans de l'acetate de néthyle et précipitation dans de l'acetate de néthyle et précipitation dans de l'acetate de justice d'une résine limpide et jaunâtre ayant un indice d'acetyle de 39,5 % à l'encontre de 50 % pour l'acetate de polyvinyle pur. Le polymère a un indice K de 36,5 (déterminé à 1 % dans de l'acetate d'éthyle) et une teneur en oxyde d'éthylène de 16 %.

Exemple 19. — Dans un flacon en verre approprié à col large, muni d'une ampoule à brome et d'un réfrigérant à reflux, on chauffe au bain-marie 10 parties d'une solution de :

180 parties d'acrylate de méthyle:

20 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire : 25 000);

1 partie de peroxyde de dibenzoyle,

jusqu'à ce que la polymérisation commence et on ajoute goutte à goutte le reste de la solution au cours d'environ deux heures, à la suite de quoi le mélange bout avec reflux à une température de bain-marie de 80-90°.

Une fois l'addition du monomère terminée, l'ébullition cesse. Pour compléter la polymérisation du mélange réactionnel, on porte ensuite la température du bain-marie pendant encore deux heures à 99°, puis on élimine le monomère inaltéré sous vide par pulsations.

On isole le polymère par congélation dans de la neige carbonique et destruction du flacon. On peut utiliser le produit sous cette forme pour de nombreuses applications industrielles.

Pour débarrasser le polymère greffé du polythylène-glycol non lié, on dissout le produit dans de l'acétate de méthyle et on le précipite dans de l'eau, on filtre et on sèche sous vide à 40°. On répête cette opération trois fois et on obtient un polymère greffé limpide ayant les valeurs analytiques suivantes:

	Polymère greffé	Polymère de comparaison sans résidus de polyéthylène— gfycol
Indice K (Fikentscher)	56	50
Indice de saponification	570	640

Exemple 20. — On polymérise comme décrit à l'exemple 19 une solution de :

180 parties d'acrylate de méthyle:

20 parties de polyéthylène-glycol (poids moléculaire : 4 000);

1 partie de peroxyde de dibenzoyle.

On purifie le polymère en le dissolvant trois fois dans de l'acétate de méthyle et en le précipitant dans de l'eau. Il a les valeurs analytiques suivantes:

	Polymère groffé	Folymère comparatif sans résidus de polyélhylène- glycol
Indice K	41	50
Indice de saponification	595	640

BÉSUMÉ

La présente invention comprend notamment :

1º Un procédé de préparation de polymères greffés d'estres p:1/y:n/jqlues, de polyacylates et de polymèthacyrlates, procédé selon lequel on dissout des polyalcoylène-glycols et/ou des dérivés de polyalcoylène-glycols et/ou des dérivés de polyalcoylène-glycols dans des esters vinyliques, des acrylates ou des méthacrylates ou dans des mélanges de ces monomères avec ou sans addition d'autres solvants et on polymérise la solution obtenue avec addition d'activeurs à radicaux libres et/ou irradiation, selon des méthodes classiemes.

2º Des modes d'exécution du procédé sous 1º présentant les particularités suivantes prises séparément ou selon les diverses combinaisons possibles :

- a. On effectue la polymérisation par greffage en
- présence d'autres composés copolymérisables; b. On utilise des polyalcoylène-glycols ayant un poids moléculaire supérieur à 1 000;

- c. On utilise des copolymères de différents oxydes d'alcoylènes, lesquels copolymères contiennent les oxydes d'alcoylènes soit en distribution statistique, soit en arrangement en blocs;
 - d. On utilise des polyéthylène-glycols;

e. On utilise des polypropylène-glycols et leurs homologues supérieurs; $\quad \circ \quad$

- f. On utilise des polypropylène-glycols oxéthylés;
- g. On utilise des polyalcoylène-glycols dont les groupes hydroxylés terminaux sont estérifiés ou éthérifiés avec des composés mono- ou polyfonctionnels;
- h. On utilise des polyalcoylène-glycols dont les groupes hydroxylés terminaux portent, aux deux extrémités ou à une extrémité de la chaîne, des amines mono- ou polyfonctionnelles comme substituants;
- i. On utilise des polyalcoylène-glycols dont les groupes hydroxylés terminaux portent comme substituants, aux deux extrémités ou à une extrémité de la chaîne, des amides d'acides mono- ou polyfonctionnels.
- 3º A titre de produits industriels nouveaux, les produits obtenus selon le procédé spécifié sous l° et 2º, et notamment :
- a. Les polymères greffés d'esters polyvinyliques et de polyalcoylène-glycols;

 b. Les polymères greffés de polyacryletes et de
- b. Les polymères greffés de polyacrylates et de polyalcoylène-glycols;
 c. Les polymères greffés de polyméthacrylates et
- de polyalcoylène-glycols, et l'application de ces produits dans l'industrie.

l'application de ces produits dans l'industrie

Société dite : FARBWERKE HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT vormals MEISTER LUCIUS & BRÜNING

Par procuration:

J. Casanova (Cabinet Armengaud jeune)